(19) Japanese Patent Office (JP)

(11) Publication Number: Hei 11-297474

(43) Date of publication of application: October 29, 1999

(12) Patent Laid-open Official Gazette (A)

(51) Int.Cl.⁶ Identification Symbol FI

The Number of Claims: 6 OL (7 pages in total)

10 Request of Examination: not made

(21) Application number: Hei 10-94319

(22) Date of filing: April 7, 1998

(71) Applicant: MATSUSHITA ELECTRIC INDUSTRIAL CO., LTD.

1006, Ohazakadoma, Kadoma-shi Osaka, Japan

15 (72) Inventor: Masao FUKUYAMA

c/o Matsushita Research Institute Tokyo Inc.

3-10-1 Higashimita, Tama-ku, Kawasaki-shi Kanagawa, Japan

(72) Inventor: Mutsumi SUZUKI

c/o Matsushita Research Institute Tokyo Inc.

3-10-1 Higashimita, Tama-ku, Kawasaki-shi Kanagawa, Japan

(72) Inventor: Akihito MIYAMOTO

c/o Matsushita Research Institute Tokyo Inc.

3-10-1 Higashimita, Tama-ku, Kawasaki-shi Kanagawa, Japan

(74) Representatives: Patent attorney:

Tomoyuki TAKIMOTO et al.

(54) Title of the Invention: ORGANIC ELECTROLUMINESCENT ELEMENT

(57) [Abstract]

20

25

[Object] The object is to provide an organic electroluminescent element in which the emission efficiency is high and deterioration in luminance is small at the drive lifetime.

30 [Solving Means] An organic electroluminescent element includes a buffer layer which is

provided in contact with a cathode and is a layer containing a porphyrin compound or an aromatic amine compound and a metal having a work function of 4.0 eV or less or a layer containing a specific porphyrin compound. The organic electroluminescent element in which the emission efficiency is high and deterioration in luminance is small at the drive lifetime is provided.

•

5

[Scope of Claim]

[Claim 1] An organic electroluminescent element which has an organic layer between a pair of electrodes, characterized in that:

a buffer layer provided in contact with a cathode within the pair of electrodes contains at least a

porphyrin compound and a metal having a work function of 4.0 eV or less.

[Claim 2] The organic electroluminescent element described in claim 1, characterized in that the porphyrin compound is the one shown in the general formula (1).

[Chemical Formula 1]

(1)

30

- (It is to be noted that R₁ to R₈ denote the same or different hydrogen atoms, halogens, or monovalent organic residues. R₁ and R₂, R₃ and R₄, R₅ and R₆, and R₇ and R₈ may form a ring in combination. A₁ denotes N = or CR₉ =, R₉ is a hydrogen atom, a halogen, or a monovalent organic residue, and M₁ is a hydrogen atom, a metal atom, a metal oxide, a metal halide, or a metal containing a monovalent organic residue.)
- 20 [Claim 3] An organic electroluminescent element which has an organic layer between a pair of electrodes, characterized in that:
 - a buffer layer is provided in contact with a cathode within the pair of electrodes and contains at least an aromatic amine compound and a metal having a work function of 4.0 eV or less.
- [Claim 4] The organic electroluminescent element described in any one of claims 1 to 3, 25 characterized in that the metal having a work function of 4.0 eV or less is an alkali metal or an alkali earth metal.
 - [Claim 5] An organic electroluminescent element which has an organic layer between a pair of electrodes, characterized in that:
 - a buffer layer provided in contact with a cathode within the pair of electrodes contains a porphyrin compound described by the general formula (2).

[Chemical Formula 2]

(2)

(It is to be noted that R₁₀ to R₁₇ denote the same or different hydrogen atoms, halogens, or monovalent organic residues. A₂ denotes -N = or -CR₁₈ =, R₁₈ is a hydrogen atom, a halogen, or a monovalent organic residue, and M₁ is a metal containing a hydrogen atom, a metal atom, a metal oxide, a metal halide, or a monovalent organic residue.)

[Claim 6] The organic electroluminescent element described in any one of claims 1 to 5 characterized in that the cathode is formed of a metal having a work function of 4.0 eV or more. [Detailed Description of the Invention]

10 [0001]

[Industrial Field of the Invention] The present invention relates to an organic electroluminescent element which is a widely used light emitting element as various display devices and in particular, has a low driving voltage, high luminance, and excellent stability.

100021

- 15 [Related Art] An electroluminescent element can perform brighter and more vivid display than a liquid crystal element since it is self-light emissive; therefore, it has been studied by many researchers. These days, as an electroluminescent element which has reached the level of practical use and been commercialized, there is an element using ZnS which is an inorganic material. However, such an inorganic electroluminescent element has not been widely used yet because it is required to have a driving voltage of approximately 200 V for emitting light.
- field light emitting element using an organic material has conventionally been far from the level of practical use; however, characteristics thereof have remarkably progressed owing to a stacked-layer structure element developed by C. W. Tang et al. in Kodak company in 1987.

 26 (Appl. Phys. Lett., vol. 51, p. 913, 1987) They stacked a fluorescent substance having a stabilized deposition film structure and capable of transporting an electron and an organic material capable of transporting a hole and injected both carriers in the fluorescent substance, thereby succeeding in performing light emission.

[0003] Compared to this, an organic electronic field light emitting element which is an electronic

[0004] Accordingly, light emission efficiency of the organic electroluminescent element is improved and light emission of 1000 cd/m² or higher can be obtained with a voltage of 10 V or lower. Basic light emission characteristics of such an organic electroluminescent element are extremely excellent. One of the biggest problems preventing the practical application is a lack of stability. In specific, emission luminance is deteriorated, a region where no light is emitted called a dark spot is generated, or destruction is caused due to a short-circuit of an element. A problem of a boundary between a cathode and an organic layer is considered as one of factors of such deterioration in characteristics. In order to solve the problem, it is examined that an organic layer which is in contact with a cathode is improved.

[0005] In specific, it is disclosed that between an organic light emitting layer and a cathode, a boundary layer formed of an aromatic amine compound (Japanese Patent Laid-Open No. Hei 6-267658), or an electron injection layer containing an alkali metal compound (Japanese Patent Laid-Open No. Hei 9-17574) is provided, and the like; however, these are not enough.

[0006]

[Problems to be Solved by the Invention] In the aforementioned related art, it is a big problem that emission luminance is deteriorated, and a region where no light is emitted called a dark spot is generated, which leads to insufficient stability.

[0007] It is an object of the invention to provide an organic electroluminescent element in which emission efficiency is high and drop in luminance is small at the drive lifetime.

[8000]

15

20

30

[Means for Solving the Problem] The invention is an organic light emitting element having a buffer layer which is provided in contact with a cathode and is a layer containing at least a porphyrin compound or an aromatic amine compound and a metal having a work function of 4.0 eV or less, or a layer containing a specific porphyrin compound.

[0009] With such a structure, an organic electroluminescent element in which emission efficiency is high and a drop in luminance is small at the drive lifetime is provided.

25 [0010]

[Means for Solving the Problem] The invention described in claim 1 of the invention is an organic electroluminescent element which has an organic layer between a pair of electrodes and a buffer layer which is provided in contact with a cathode within the pair of electrodes and contains a porphyrin compound and a metal having a work function of 4.0 eV or lower. Although the porphyrin compound is usually considered as a hole transporting material, electron

injection from a cathode is improved by using it in the aforementioned structure; therefore it has such an effect that emission efficiency is higher and the drive lifetime is lengthened.

[0011] In the invention described in claim 2, a porphyrin compound is expressed by the general formula (3).

5 [0012]

[Chemical Formula 3]

(3)

10

15

20

25

30

[0013] (It is to be noted that R_1 to R_8 denote the same or different hydrogen atoms, halogens, or monovalent organic residues. R_1 and R_2 , R_3 and R_4 , R_5 and R_6 , and R_7 and R_8 may form a ring in combination. A_1 denotes $-N = \text{or } -CR_9 =$, R_9 is a hydrogen atom, a halogen, or a monovalent organic residue, and M_1 is a hydrogen atom, a metal atom, a metal oxide, a metal halide, or a metal containing a monovalent organic residue.)

Accordingly, as the monovalent organic residues of R₁ to R₉, alkyl groups which may diverge or are not required to diverge, substituted or unsubstituted aryl groups, unsaturated hydrocarbon groups such as vinyl groups or allyl groups, carboxyl groups, carboxyalkyl groups, hydroxyl groups, alkoxyl groups, acyl groups, alkyloxy groups, aryloxy groups, alkylthio groups, arylthio groups, nitro groups, amino groups, aminoalkyl groups, cyano groups, cyanoalkyl groups, substituted or unsubstituted three or more membered heterocycles, or the like can be used. Further, R₁ and R₂, R₃ and R₄, R₅ and R₆, and R₇ and R₈ may form a ring in combination. In particular, in the case of forming a benzene ring, a naphthalene ring, or the like which is an aromatic group ring, a compound group called a benzoporphyrin compound, a phthalocyanine compound, a naphthalocyanine compound, or the like is formed. Such a compound has such an effect that a ring in which stability is improved can be obtained.

[0014] Further, M1 is a metal containing two hydrogen atoms, one or two metal atoms, a metal oxide, a metal halide, or a monovalent organic residue. As the metal atom, Li, Na, K, Rb, Cs, Be, Sr, Ba, Ca, Mg, Fe, Co, Ni, Cu, Zn, Mn, Cr, Al, Ga, Sn, Si, Ge, Sc, Ti, Pb, V, Pt, Pd, Cd, or the like can be used. Furthermore, as the monovalent organic residue, an alkyl group which may diverge or are not required to diverge, a substituted or unsubstituted aryl group, an unsaturated hydrocarbon group such as a vinyl group or an allyl group, a carboxyl group, a hydroxyl group, an alkylyg group, a hydroxyl group, an alkylyg group, an alkyloxy group, an

15

20

25

30

aryloxy group, an alkylthio group, an arylthio group, a nitro group, an amino group, an aminoalkyl group, a cyano group, a cyanoalkyl group, a substituted or unsubstituted three or more membered heterocycle, or the like can be used.

[0015] Specifically, porphin, ethioporphin, mesoporphin, protoporphin, protoporphin zinc, 2,3,7,8,12,13,17,18-octaethylporphin copper, 2,3,7,8,12,13,17,18-octaethylporphin magnesium, 5,10,15,20-tetraphenylporphin copper, 5,10,15,20-tetrapyridylporphin, tetrabenzoporphin, 5,10,15,20-tetraazaporphyrin, 2,3,7,8,12,13,17,18-octaethyl-5,10,15,20-tetraazaporphyrin, 2,7,12,17-tetra-t-butyl-5,10,15,20-tetraazaporphyrin,

10 5,10,15,20-tetraphenyl-5,10,15,20-tetraazaporphyrin,

5,10,15,20-tetraphenyl-5,10,15,20-tetrazaporphyrin copper, nonmetal phthalocyanine, copper phthalocyanine, lead phthalocyanine, zinc phthalocyanine, magnesium phthalocyanine, cobalt phthalocyanine, tin phthalocyanine, tin chloride phthalocyanine, aluminum chloride phthalocyanine, titanyl phthalocyanine, naphthalocyanine, copper naphthalocyanine copper, cobalt naphthalocyanine, copper-4.4',4",4" 'tetrazaphthalocyanine and the like are cited.

[0016] The invention described in claim 3 is an organic electroluminescent element having an organic layer between a pair of electrodes and a buffer layer which is provided in contact with a cathode within the pair of electrodes and contains at least an aromatic amine compound and a metal having a work function of 4.0 eV or less. Although the aromatic amine compound is usually considered as a hole transporting material, when used in the aforementioned structure, electron injection from a cathode occurs easily, and emission efficiency is considerably increased; therefore, it has such an effect that a drop in luminance in the driving time can be made small.

[0017] The aforementioned aromatic amine compound may be the one which is usually used for an organic electroluminescent element: an aromatic third amine compound, starburst amine, aromatic amine oligomer, or the like. In particular, the aromatic amine compounds disclosed in Japanese Patent Laid-Open No. Hei 7-126615, Japanese Patent Laid-Open No. Hei 7-331238, and Japanese Patent Laid-Open No. Hei 8-100172 have an improved heat resistance; therefore, they are optimal. Further, as the metal having a work function of 4.0 eV or less, there are an alkali metal, an alkali earth metal, a rare earth metal, scandium, yttrium, and the like.

[0018] In the invention described in claim 4, a metal having a work function of 4.0 eV or less may be an alkali metal or an alkali earth metal, and Li, Mg, Ca, Sr, and the like are particularly preferable. As a method for forming the aforementioned buffer layer, a method where the aforementioned porphyrin compound or aromatic amine compound and the metal having a work function of 4.0 eV or less are deposited from different deposition sources by a vacuum deposition method is preferable; however, another thin film forming method may also be used. The aforementioned buffer layer may have a film thickness of 0.5 nm or more. Even when the film thickness is increased, a change in characteristics is small.

[0019] The invention described in claim 5 is an organic electroluminescent element having an organic layer between a pair of electrodes and a buffer layer which is provided in contact with a cathode within the pair of electrodes and contains the porphyrin compound described by the general formula (4).

[0020]

[Chemical Formula 4]

15 (4)

30

[0021] (It is to be noted that R_{10} to R_{17} denote the same or different hydrogen atoms, halogens, or monovalent organic residues. A_2 denotes $-N = \text{or } -CR_{18} =$, R_{18} is a hydrogen atom, a halogen, or a monovalent organic residue, and M_1 is a metal containing a hydrogen atom, a metal atom, a metal oxide, a metal halide, or a monovalent organic residue.)

Further, as the monovalent organic residues of R₁₀ to R₁₈, alkyl groups which may diverge or are not required to diverge, substituted or unsubstituted aryl groups, unsaturated hydrocarbon groups such as vinyl groups or allyl groups, carboxyl groups, carboxyalkyl groups, hydroxyl groups, alkoxyl groups, acyl groups, alkyloxy groups, aryloxy groups, alkylthio groups, arylthio groups, nitro groups, amino groups, aminoalkyl groups, cyano groups, cyanoalkyl groups, substituted or unsubstituted three or more membered heterocycles, or the like can be used.

[0022] Further, M₁ is a metal containing two hydrogen atoms, one or two metal atoms, a metal oxide, a metal halide, or a monovalent organic residue. As the metal atom, Li, Na, K, Rb, Cs, Be, Sr, Ba, Ca, Mg, Fe, Co, Ni, Cu, Zn, Mn, Cr, Al, Ga, Sn, Si, Ge, Sc, Ti, Pb, V, Pt, Pd, Cd, or the like can be used. Furthermore, as the monovalent organic residue, an alkyl group which may diverge or are not required to diverge, a substituted or unsubstituted arv| group, an

10

15

20

25

unsaturated hydrocarbon group such as a vinyl group or an allyl group, a carboxyl group, a carboxyl group, an alkyloxy group, an amino group, an amino group, an amino group, a cyano group, a cyanoalkyl group, a substituted or unsubstituted three or more membered heterocycle, or the like can be used.

 [0023]
 Specifically, porphin, ethioporphin, mesoporphin, protoporphin, protoporphin zinc,

 2,3,7,8,12,13,17,18-octaethylporphin
 2,3,7,8,12,13,17,18-octaethylporphin
 copper,

 2,3,7,8,12,13,17,18-octaethylporphin
 magnesium,
 5,10,15,20-tetraphenylporphin,

 5,10,15,20-tetraphenylporphin
 copper,
 5,10,15,20-tetraparyridylporphin,

 5,10,15,20-tetraparyridylporphin,
 2,3,7,8,12,13,17,18-octaethyl-5,10,15,20-tetraparyridylporphin,

2.7.12.17-tetra-t-butyl-5.10.15.20-tetraazaporphyrin.

5,10,15,20-tetraphenyl-5,10,15,20-tetraazaporphyrin,

5,10,15,20-tetraphenyl-5,10,15,20-tetraazaporphyrin copper, and the like are cited.

[0024] The invention described in claim 6 is an organic electroluminescent element including a cathode formed of a metal having a work function of 4.0 eV or more, which is described in any one of claims 1 to 5, and has such an effect that the element having high emission efficiency and long drive lifetime can be obtained. Specifically, aluminum, silver, copper, gold, tin, indium, manganese, nickel, platinum, and the like are preferable. Note that as a light emitting material, various fluorescence materials such as various fluorescent metal complex compounds; a fluorescent organic pigment compound such as an oxazole derivative or a styryl derivative; or a fluorescent high molecular compound such as polyparaphenylenevinylene can be used. Further, various fluorescent materials such as quinacridone, coumarin, rubrene, and perylene as dopant are added to a light emitting layer, thereby an organic electroluminescent element having higher efficiency, higher luminance, and higher reliability can be manufactured.

[0025] Further, although the followings are cited as an element structure of the invention, it may be any structure as far as a buffer layer is provided in contact with a cathode. In addition, normally, an anode and a cathode are stacked in this order over a substrate. Meanwhile, a cathode and an anode may be stacked in this order over a substrate.

[0026] Anode / light emitting layer / buffer layer / cathode

30 Anode / hole transporting layer / light emitting layer / buffer layer / cathode

Anode / hole injection layer / hole transporting layer / light emitting layer / light emitting layer / buffer layer / cathode

Anode / hole transporting layer / light emitting layer / electron transporting layer / buffer layer /
cathode

Anode / hole injection layer / hole transporting layer / light emitting layer / electron transporting layer / buffer layer / cathode

[0027]

10

20

25

30

[Embodiment] Hereinafter, a specific example of the invention is described.

[0028] In the following embodiment, an element structure is described as a typical example, in which unsubstituted triphenyl amine tetramer (TPT) shown in (Chemical formula 5) as a hole transporting material, tris(8-quinolinol)aluminum (hereinafter referred to as Alq) as a light emitting material, and aluminum as a cathode are used and an anode, a hole transporting layer, a light emitting layer, a buffer layer, and a cathode are stacked in this order; however, it is needless to say that the invention is not limited to this structure.

[0029]

15 [Chemical Formula 5]

(5)

[0030] (Embodiment Mode 1) An electroluminescent element of this embodiment has a structure in which a hole transporting layer 3, a light emitting layer 4, a buffer layer 5, and a cathode 6 are deposited in this order over a glass substrate 1 over which an ITO electrode is formed in advance as a transparent electrode 2 so as to be manufactured, as shown in FIG. 1.

[0031] First, a glass substrate (ITO electrode formed) which was thoroughly washed, TPT, Alq, copper phthalocyanine, aluminum, and lithium were set in a deposition device. After air was evacuated up to 2×10^{-6} torr, the set TPT was deposited at a rate of 0.1 nm per second so that a hole transporting layer was formed in 50 nm thick. Subsequently, the set Alq as a light emitting material was deposited at a rate of 0.1 nm per second so that a light emitting layer with a film thickness of 25 nm was formed.

[0032] Next, copper phthalocyanine and lithium were deposited from different deposition sources, and a buffer layer of 25 nm thick formed of copper phthalocyanine and lithium was stacked. After that, aluminum was deposited at a rate of 0.5 nm per second, and the thickness was 150 nm. Note that these deposition were sequentially performed in vacuum and the film

thickness was monitored by a crystal oscillator.

[0033] After the element was manufactured, the electrode was immediately extracted in dry nitrogen, and subsequently, characteristics measurement was performed. Here, emission efficiency of the obtained element was defined by a value in the case where emission luminance was 500 cd/m². Further, the drive lifetime was defined by the time until the luminance becomes 500 cd/m² which was half of the initial luminance when drive was performed with a constant current while setting the initial luminance to be 1000 cd/m².

[0034] Consequently, in this embodiment, the light emission characteristic was 3.1 cd/A and the drive lifetime was 510 hours.

10 [0035] On the other hand, an organic electroluminescent element was formed in the same way except that a buffer layer was not provided for comparison and the characteristics were examined. As a result, the emission efficiency was 0.7 cd/A and the drive lifetime was an hour or less.

[0036] As described above, it was confirmed that the organic electroluminescent element of this embodiment was considerably improved in the emission efficiency and the drive lifetime.

15 [0037](Embodiment 2) In this embodiment, an organic electroluminescent element was formed in the same way as Embodiment 1 except that a mixed film of a porphyrin compound shown in (Table 1) and lithium was used as a buffer layer and the characteristics were evaluated. [0038] The result was shown in (Table 1) below.

[0039]

[Table 1]

Porphyrin compound	Emission efficiency (cd/A)	Drive lifetime (time)
5,10,15,20-tetraphenyl-21H,23H-porphin copper	2.8	350
Zinc phthalocyanine	2.9	440
Tin chroride phthalocyanine	3.1	420
Copper naphthalocyanine	3.0	430

[0040] By (Table 1), it was confirmed that the organic electroluminescent element of this

embodiment was considerably improved in the emission efficiency and the drive lifetime.

[0041](Embodiment 3) In this embodiment, an organic electroluminescent element was formed in the same way as Embodiment 1 except that a mixed film of copper phthalocyanine and a metal shown in (Table 2) was used as a buffer layer and the characteristics were evaluated.

5 [0042] The result was shown in (Table 2) below.

[0043] [Table 2]

	Work function	Emission efficiency	Drive lifetime
Metal	(eV)	(cd/A)	(time)
Lithium	2.9	3.1	510
Magnesium	3.7	2.8	450
Calcium	2.9	2.9	490
Aluminum	4.3	0.8	1
Silver	4.3	0.5	1

[0044] By (Table 2), it was confirmed that the organic electroluminescent element of this embodiment was considerably improved in the emission efficiency and the drive lifetime.

(Embodiment 4) In this embodiment, an organic electroluminescent element was formed in the same way as Embodiment 1 except that a mixed film of an aromatic amine compound and lithium was used as a buffer layer and the characteristics were evaluated. As the aromatic amine compound, TPT shown in (Chemical Formula 1), TPD which was N,N'-diphenyl-N,N'bis(3-methylphenyl)-1,1'-biphenyl-4,4'-diamine, and MTDATA which was 4.4',4"-tris(N-(3-methylphenyl)-N-phenylamino)triphenyl amine were used.

[0045] The result was shown in (Table 3) below.

[0046]

10

15

[Table 3]

Aromatic amine	Emission efficiency (cd/A)	Drive lifetime (time)
TPT	2.8	250
TPD	2.3	180

m-MTDATA	2.5	230

[0047] By (Table 3), it was confirmed that the organic electroluminescent element of this embodiment was considerably improved in the emission efficiency and the drive lifetime.

(Embodiment 5) In this embodiment, an organic electroluminescent element was formed in the same way as Embodiment 1 except that only a porphyrin compound shown in (Table 4) was used as a buffer layer and the characteristics were evaluated.

[0048] The result was shown in (Table 4) below.

[Table 4]

Emission efficiency Drive lifetime Porphyrin compound (cd/A) (time) 2.3.7.8.12.13.17.18-octaethyl-21H.23H-2.5 250 porphin 2.3.7.8.12.13.17.18-octaethyl-21H.23H-2.3 230 porphin copper 2.7.12.17-tetra-t-butyl-5.10.15.20-2.1 240 tetraaza-21H,23H-porphyrin

10

15

[0050] By (Table 4), it was confirmed that the organic electroluminescent element of this embodiment was considerably improved in the emission efficiency and the drive lifetime. [0051]

[Effect of the Invention] As described above, by the invention, a buffer layer which was provided in contact with a cathode within a pair of electrodes contains at least a porphyrin compound and a metal having a work function of 4.0 eV or less, thereby such an advantageous effect that an organic electroluminescent element in which emission efficiency was high and a drop in luminance was small when drive lifetime was spent can be obtained.

[Brief Description of the Drawings]

20 [FIG. 1] A configuration diagram of an organic electroluminescent element in an embodiment of the invention

JP11-297474

[Explanation of Reference]

- 1 glass substrate
- 2 transparent electrode
- 3 hole transporting layer
- 5 4 light emitting layer
 - 5 buffer layer
 - 6 cathode

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開平11-297474

(43)公開日 平成11年(1999)10月29日

(51) Int.C1.6		識別記号	ΡI		
H05B	33/22		H05B	33/22	В
C09K	11/06	6 4 5	C09K	11/06	6 4 5
H 0 5 B	33/14		H05B	33/14	A

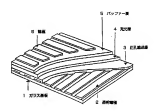
審査請求 未請求 請求項の数6 OL (全 7 頁)

(21)出願番号	特願平10-94319	(71)出顧人	000005821
			松下電器産業株式会社
(22)出續日	平成10年(1998) 4月7日		大阪府門真市大字門真1006番地
		(72) 発明者	福山 正雄
			神奈川県川崎市多摩区東三田3丁目10番1
			号 松下技研株式会社内
		(72)発明者	鈴木 睦美
			神奈川県川崎市多摩区東三田3丁目10番1
			号 松下技研株式会社内
		(72)発明者	
		(12/36914	神奈川県川崎市多摩区東三田3丁目10番1
			号 松下技研株式会社内
		(7.4) (Dym.)	
		(74)代理人	弁理士 滝本 智之 (外1名)

(54) 【発明の名称】 有機電界発光素子

(57) 【要約】

【課題】 発光効率が高く駆動寿命時の輝度の低下が小 さい有機電界発光素子を提供することを目的とする。 【解決手段】 陰極に接して設けたバッファー層が、ボ ルフィリン化合物あるいは芳香族アミン化合物と仕事関 数が4.0 e V以下の金属を少なくとも含む層、または 特定のポルフィリン化合物を含む層である有機発光素子 であり、発光効率が高く駆動寿命時の輝度の低下が小さ い有機電界発光素子が提供される。



【特許請求の範囲】

【鯖末項1】 一対の電極の間に有機層を有する有機電 界発光表子であって、前記一対の電極の内の陰極に接し て設けたバッファー層が、ボルフィリン化合物と仕事関 数が4 0 o V DI下の金属を少なくとも含むことを特徴 とする有機雷界発光素子。

【請求項2】 ポルフィリン化合物が、一般式(1)で 示されるものであることを特徴とする請求項1記載の有 機電界発光素子。

【化1】

(1)

$$R_1$$
 R_2
 R_3
 R_4
 R_4
 R_4
 R_4
 R_4

(ただし、R. ~R. は同一でも異なっていてもよい水 素原子、ハロゲンまたは1価の有機残基を示し、R. と R, 、R, とR, 、R, とR, 、R, とR, は共同で環 を形成してもよく、A、は-N=あるいは-CR。=を 示し、R. は水素原子、ハロゲンまたは1価の有機残基 であり、M は水素原子、金属原子、金属酸化物、ハロ ゲン化金属または1価有機残基を有する金属である。) 【請求項3】 一対の電極の間に有機層を有する有機電 界発光素子であって、前記一対の電極の内の陰極に接し て設けたバッファー層が、芳香族アミン化合物と仕事関

数が4.0 e V以下の金属を少なくとも含むことを特徴 【請求項4】 仕事関数が4,0eV以下の金属が、ア ルカリ金属またはアルカリ十類金属である請求項1から 3 のいずれかに記載の有機電界発光素子。

【請求項5】 一対の電極の間に有機層を有する有機電 界際光素子であって、前記-・対の電極の内の陰極に接し て設けたバッファー層が、一般式 (2) で記述されるボ ルフィリン化合物を含むことを特徴とする有機電界発光 素子。

【化2】

とする有機電界発光素子。

$$R_{14}$$
 R_{14}
 R_{14}
 R_{14}
 R_{15}
 R_{15}
 R_{15}
 R_{15}
 R_{15}

(ただし、R.,~R.,は間一でも異なってもよい水素原 子、ハロゲンまたは1価の有機残基を示し、A。は-N =あるいは-CR。=を示し、R。は水素原子、ハロゲ ンまたは1価の有機残基であり、M. は水素原子、金属 原子、金属酸化物、ハロゲン化金属または1価有機残基 を有する金属である。)

【請求項6】 除極が、仕事関数が4、0eV以上の金 属からなることを特徴とする請求項1から5のいずれか に記載の有機電界発光素子。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、各種の表示装置と して広範囲に利用される発光素子であって、特に低い駆 動電圧、高輝度、安定性に優れた有機電界発光素子に関 するものである。

[00002]

【従来の技術】電界発光素子は、自己発光のために液品 素子にくらべて明るく、鮮明な表示が可能であるため、 旧来多くの研究者によって研究されてきた。現在、実用 レベルに達し商品化されている電界発光素子としては、 無機材料のZnSを用いた素子がある。しかし、この様 な無機の電界発光素子は発光のための駆動管圧として2 00 V程度必要であるため、広く使用されるには至って いたい。

【0003】これに対して、有機材料を用いた電界発光 素子である有機電界発光素子は、従来、実用的なレベル からはほど違いものであったが、1987年にコダック 社のC、W. Tangらによって開発された積層構造素 子により、その特性が飛躍的に進歩した。 (Appl. Phys. Lett., 51卷, 913頁, 1987 年) 彼らは、蒸着膜の構造が安定であって電子を輸送す ることのできる蛍光体と、正孔を輸送することのできる 有機物を積層1、両方のキャリヤーを労光体中に注入1、 て発光させることに成功した。

【0004】これによって、有機電界発光素子の発光効 率が向上し、10V以下の電圧で1000cd/m以 上の発光が得られるようになった。この様な有機電界発 光素子の基本的な発光特性は、非常に優れており、現在 その実用化を妨げている最も大きな課題の一つ日安定性 の不足にある。具体的には、発光順度が低下したり、ダ ークスポットと呼ばれる発光しない領域が発生したり、 素子の短縮により破壊が起きてしまうことである。この よう式存性劣化の要因の一つに除極と有様感との界面の 問題が考えられ。、課題を解決のために陸極に接する有機 層を始ますることが検討されている。

【0005】具体的には有機発光層と陰極の間に芳香族 アミン化合物からなる界面層を設けたり(特問半6-2 67658号公報)、アルカリ金属化合物を含む電子注 入層を設けること(特問平9-17574号公報)など が開示されているが、これらではまだ不十分である。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】 上記の従来の技術においては、発光輝度が低下したり、ダークスポットと呼ば れる発光しない領域が発生したりして、安定性が不十分 であることが大きな課題である。

【0007】本発明は、発光効率が高く駆動寿命時の輝度の低下が小さい有機電界発光素子を提供することを目的とする。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明は、陰極に接して 設けたパッファー層が、ポルフィリン化合物あるいは芳 香族アミン化合物と仕事関数が4.0 e V以下の金属を 少なくとも含む層、または特定のポルフィリン化合物を 含む層である有機発光素子である。

【0009】このような構成によれば、発光効率が高く 駆動寿命時の輝度の低下が小さい有機電界発光素子が提供される。

[0010]

【発明の実施の形態】本第明の請求項 1 記載の本発明 は、一対の電極の面に存職を含する機能等非光差であって、前記一対の電極の内の陰極は極して設けたパ ッファー層が、ボルフィリン化合物と仕事間数が4.0 マソ以下の金属を少なくとも含むものである有機電界差 光差子であり、ボルフィリン化合物は温帯正乱機能材と して考えられているが、上記の構成で用いることによ り、陰極からの電子注入が支前されるため、死光効率が 高く駆動寿命がながくなるという作用を有する。

【0011】請求項2に記載の発明は、ポルフィリン化 合物が一般式(3)で示されるものである。

[0012]

【化3】

$$R_{\bullet}$$
 R_{\bullet}
 N
 N
 N
 R_{\bullet}
 R_{\bullet}
 R_{\bullet}
 R_{\bullet}

【0 0 1 3】 (ただし、R₁~R₈ 柱同一でも異なって もよい来裏原子、ハロゲンまたは1 極の有機改基を示 し、R₂とR₃、R₂とR₃、R₃とR₄ は共同で握を形成してもよく、A₄ は一N=あるいは一 CR₈=を示し、R₆ は本素原子、ハロゲンまたは1 値 の有機改基であり、M₄ は本素原子、金属原子、金属版 化物、金属ハロゲン化物または1 値有機残基を有する金 版である。)

これはより、R、一R、の1 低の有級販集としては、分 蛟してもしなくでもよいアルキル基。 西族または無電機 のアリール基、ビニル基やアリル高等の不飽和炭化水 基、カルボキシル基、アシル基、アルルス・ドロキ シル基、アルコキシル基、アシル基、アルルス・アル 基、アリールオキシ基、アルキルチオ基、アリールチオ 基、ニトロ基、アミノ基、アミノアルキル基、タブノ 基、シアノアルキル基、運搬または無豊族の3員購以上 の複類無等が用いられ得る。また、R、とR、R、と R、R、とR、R、とRは、共同で環を形成して もよく、特に芳香飯線のペンゼン環やアンタレン環等を 形成した場合にはペンプポルフリン化合物、アクロシアニシア アニン化合物、ナフタロシアニン化合物は定定性が向上した ものが得られるという作用を看する。定性が同上した

【0014】また、M1は2響の水票原子、1個または 2個の金属原子、金属酸性物、ハロゲン化金属または1 6個の看機無差を有する金属であり、金属原子としてはし i、Na、K、Rb、Ca、Be、Sr、Ba, Ca, Mg, Fe, Co, Ni, Cu, Zn, Mn, Cr, A J, Ga, Sn, Si, Ge, Sc, Ti, Pb, V, Pt, Pd, Cd等が用い得る。さらに、1値の有機残 基としては、分岐してもしなくでもよいアルキル基、 機または無限のアリール基、ビール基やアリル基等の 不飽和炭化水素基、カルボキシル基、カルボキシアルキ ル基、ヒドロキシル基、アルコキシル基、アシル基、ア アリールチオ基、ニーロ基、アミノアルキル 基、シアノ基、シアノアルキル基、電 、シアノ基、シアノアルキル 基、シアノ基、シアノアルキル 基、シアノ基、シアノアルキル 基、シアノ基、シアノアルキル 基、シアノ基、シアノアルキル 基、シアノ、基、シアノアルキル 基、シアノ、基、シアノを取りが得る。

【0015】具体的には、ポルフィン、エチオポルフィ ン、メソポルフィン、プロトポルフィン、プロトポルフ イン亜鉛、2, 3, 7, 8, 12, 13, 17, 18-オクタエチルポルフィン、2, 3, 7, 8, 12, 1 3, 17, 18-オクタエチルポルフィン鋼、2, 3, 7, 8, 12, 13, 17, 18-オクタエチルポルフ ィンマグネシウム、5, 10, 15, 20ーテトラフェ ニルポルフィン、5,10,15,20-テトラフェニ ルポルフィン銅、5、10、15、20-テトラピリジ ルポルフィン、テトラベンゾポルフィン、5、10、1 20ーテトラアザポルフィリン、2,3,7,8, 12, 13, 17, 18-オクタエチル-5, 10, 1 20ーテトラアザポルフィリン、2,7,12,1 7ーテトラーロープチルー5、10、15、20ーテトラア ザボルフィリン、5, 10, 15, 20-テトラフェニ ルー5、10、15、20ーテトラアザポルフィリン、 5. 10, 15, 20-テトラフェニル-5, 10, 1 5. 20-テトラアザポルフィリン鋼、無金属フタロシ アニン、銅フタロシアニン、鉛フタロシアニン、亜鉛フ タロシアニン、マグネシウムフタロシアニン、コバルト フタロシアニン、錫フタロシアニン、塩化錫フタロシア ニン、塩化アルミフタロシアニン、チタニルフタロシア ニン、ナフタロシアニン、銅ナフタロシアニン銅、コバ ルトナフタロシアニン、銅-4,4',4', 4''' テトラアザフタロシアニン等が挙げられる。

[0016] 請決項3に記憶の発明は、一対の電極の間 に有機層を有する有機電界死光素子であって、前記一対 の電極の内の瞭幅に接して設けたパッファー層が、芳香 族アミン化合物と仕事開数が4.0 e V以下の金属を少 なくとも含むものである有機電界発光素子であり、芳香 族アミン化合物に通常正孔能ご料として考えられている が、上記の構成で用いると、膜極からの電子性入が容易 に起こり差光効率が大幅に上昇し、このために撃動時の 輝度の低下を低減することが可能となるという作用を有 する。

【0017】上貼の寿香族アミン化合動としては青褐竜 緑光光素子に適用いられているものできく、予香族第 3級アミン化合物、スターパーストアミン、芳香族アミ ンオリゴマーたどがよい、勢に、物間平7-12661 59公線、特間平7-331238分分線、特間平8-100172号公韓で開示されている芳香族アミン化合 物は耐熱性が向上したものであり最適である。また、仕 事限数が4.0eV以下の金属をしてはアルカリ全属、 アルカリ土類金属、希土類金属、スカンジウム、イット リル合物がある。

【0018】請求項4に記載の発明は、仕事関数が4. 0eV以下の金属としてはアルカリ金属またはアルカリ 土類金属であるとよく、特に、Li、Mg, Ca、Sr 等が好適である。上記パッファー層の形成方法としては 裏空寒着法により上記のポルフィリン化合物あるいは支 香族アミン化合物と仕事開数が4.0 e V以下の金属を それぞ込即の蒸着額から蒸煮する方法が好適であるが、 他の薄膜形成方法を用いてもよい。上記バッファー層の 膜厚は0.5 n m以上あらばよく膜厚を厚くしても特性 変化は小さい。

【0019】請求項5に記載の発射は、一対の電極の間 に有機類を有する有機電界発光素子であって、前記一対 の電極の内の陸極に接して設けたパッファー層が、一般 式(4) で記述されるボルフィリン化合物を含むもので ある有機電界発光素子である。

[0020] [化4] (4)

[0021] (ただし、 R_a ~ R_a)は同一でも異なって もよい水素原子、ハログンまたは1 価の有機残基を示 し、 Λ_a はーN=あるいは $-CR_a$ =を示し、 R_a は水 素原子、ハロゲンまたは1 価の有機残基であり、 M_a は、水素原子、金属原子、金属原代物、ハロゲン化金属また は1 価有機要基を有する金属である。)

また、R. ~ R. " O 1 価の有機機基としては、分岐して もしなくてもよいアルキル落、置換または無置換のアリ ルル基、ピール基やアリル基等の不飽向炭化水煮塩、カ ルボキシル基、アルモルキン落、アルネルオキン落、ア リールオキシ藻、アルキルオキン落、ア リールオキンス。アンメース・アルネルオン落、ア トロ基、アミノ基、アミノアルキル基、シアノ基、シア ノアルキル基、置着または無置換の3頁頭以上の複素環 等が用いたARを

【0022】また、M, は2個の水源原子、1個または2個の金属原子、全属酸化物、ハロゲン化金属または1 i、Na、K、Rb、Cs、Be、Sr、Ba, Ca、Mg、Fe、Co, Ni, Cu, Zn, Mn、Cr, A, Ga、Sn、Si, Ge、Sc、Ti, Pb, V. Pt, Pd, Cd等が用い得る。さらに、1価の有機改善としては、分岐してもしなくてもよいアルギル基、置しては、分岐してもしなくてもよいアルギアリル基等の不動和設化水素基、カルボキシアルキ、カルボキシアルキ、カルボキシアルキ、カルボキシアルキ、カルボキシアルキ

ル基、ヒドロキシル基、アルコキシル基、アシル基、ア ルキルオキシ基、アリールオキシ基、アルキルチオ基、 アリールチオ基、ニトロ基、アミノ基、アミノアルキル 基、シアノ基、シアノアルキル基、置換または無置換の 3 員環以上の複素漿等が用いられ得る。

【0023】具体的には、ポルフィン、エチオポルフィ ン、メソポルフィン、プロトポルフィン、プロトポルフ イン亜鉛、2, 3, 7, 8, 12, 13, 17, 18-オクタエチルポルフィン、2、3、7、8、12、1 3. 17. 18-オクタエチルボルフィン鋼、2. 3. 8. 12. 13. 17. 18-オクタエチルポルフ ィンマグネシウム、5、10、15、20-テトラフェ ニルポルフィン、5, 10, 15, 20-テトラフェニ ルポルフィン銅、5、10、15、20-テトラピリジ ルポルフィン、5、10、15、20-テトラアザポル フィリン、2、3、7、8、12、13、17、18-オクタエチルー5、10、15、20-テトラアザポル フィリン、2, 7, 12, 17-テトラ-t-プチル-5, 10, 15, 20-テトラアザポルフィリン、5, 1 0. 15, 20-テトラフェニル-5, 10, 15, 2 0-テトラアザボルフィリン、5, 10, 15, 20-テトラフェニルー5、10、15、20-テトラアザポ ルフィリン鋼等が挙げられる。

【0024】請求項6に記載の発明は、請求項1から5 のいずれかに記載の有機電界発光素子において、陰極が 仕事関数が4.0eV以上の金属からなる有機電界発光 素子であり、発光効率が高く、駆動寿命が長い素子が可 能となるという作用を有する。具体的にはアルミニウ ム、銀、銅、金、錫、インジイム、マンガン、ニッケ ル、白金などが好適である。なお、発光材としては各種 の蛍光性金属錯体化合物、オキサゾール誘導体やスチリ ル誘導体などの蛍光性有機色素化合物、ポリパラフェニ レンビニレンなどの蛍光性高分子化合物など各種の蛍光 材料を用いることができる。また、発光層にキナクリド ンやクマリン、ルプレン、ベリレンなどの各種蛍光材料 をドーパントとして添加することによりさらに高効率、 高輝度、高信頼性の有機電界発光素子を作製することが できる。

【0025】また、本発明の素子構造としては以下のも のが挙げられるが、除極に接してバッファー層が設けら れていればどのようなものでもよい。また、通常は基板 上に場極から陰極の順に積層するが、これとは逆に基板 上に陰極から陽極の順に積層してもよい。

【0026】陽極/発光層/パッファー層/陰極 陽極/正孔輸送層/発光層/バッファー層/陰極 陽極/正孔注入層/正孔輸送層/発光層/バッファー層 / 陰板

陽極/正孔輸送層/発光層/電子輸送層/バッファー層 /陰極

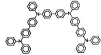
陽極/正孔注入層/正孔輸送層/発光層/電子輸送層/

パッファー層/陰極

[0027]

【実施例】以下に、本発明の具体例を説明する。 【0028】以下の実施例では、正孔輸送材として(化 で示す無置機トリフェニルアミン四量体(TPT) を、発光材としてトリス (8-キノリノール) アルミニ ウム (以下A1gという。) を、陰極としてアルミニウ ムを用い、陽極、正孔輸送層、発光層、バッファー層、 陰極の順に積層した素子の構成を代表的に示すが、本発 明はこの構成に限定されるものではもちろんない。

[0029] [化5] (5)



【0030】 (実施例1) 本実施例の電界発光素子は、 図1に示すように、ガラス基板1 上に透明電極2として ITO 獣極をあらかじめ形成したものの上に、正孔輸送 層3、発光層4、パッファー層5、陰極6の順に蒸着し て作製した構成を有する。

【0031】まず、十分に洗浄したガラス基板(ITO 電極は成膜済み)、TPT、Ala、銅フタノシアニ ン、アルミニウム及びリチウムを蒸着装置にセットし た。ついで、2×10°torrまで排気した後、0. 1 nm/秒の速度でセットしたTPTを蒸着し正孔輸送 層を50nm形成した。ついで、セットした発光材のA 1 gを 0. 1 nm/秒の速度で蒸着し、膜厚 2 5 nmの 発光層を形成した。

【0032】次に、銅フタロシアニンとリチウムを異な る蒸着源より蒸着し、銅フタロシアニンとリチウムから なるパッファー層を25nm精層した。その後、アルミ ニウムの蒸着をO、5nm/秒の速度で行い、その厚さ を150 nmとした。なお、これらの蒸着はいずれも直 空を破らずに連続して行い、膜厚は水晶振動子によって モニターした.

【0033】そして、素子作製後、直ちに乾燥窒素中で 電極の取り出しを行い、引続き特性測定を行った。ここ で、得られた素子の発光効率は、発光輝度500cd/ m'の場合の値で定義した。また、駆動寿命は初期輝度 1000cd/m[®]として一定電流で駆動したときに、 輝度が初期の半分の500cd/m[®]になる間での時間 で定義した。

【0034】その結果、本実施例においては、発光特性

は3. 1 c d / A、駆動寿命は5 1 0時間であった。

【0035】一方、比較のために、バッファー層を設けない以外は同様にして有機電界発光素子を作製し、特性を調べた。その結果、発光効率は0.7cd/A、駆動寿命は1時間以下であった。

【0036】以上より、本実施例の有機電券発光素子は、発光効率、駆動寿命が大幅に改善されていることが 確認された。 【0037】(実施例2) 本実施例では、バッファー層 として(表1)に示したボルフィリン化合物とリチウム の混合膜を用いた以外は、実施例1と同様に有機電界発 光素子を作製し、その特性を評価した。

【0038】その結果を、以下の(表1)に示す。 【0039】

【表1】

ポルフィリン化合物	発光効率 (cd/A)	服勤寿命 (時間)
5, 10, 15, 20-テトラフェニル-21H, 23H-ポルフィン 第	2. 8	350
亜鉛フタロシアニン	2. 9	440
海化器フタロシアニン	3, 1	420
領ナフタロシアニン	3, 0	430

【0040】(表1)より、本実施例の有機電界発光素 子は、発光効率、駆動寿命が大幅に改善されていること が確認された。

【0041】 (実施例3) 本実施例では、バッファー層 として銅フタロシアニンと(表2) 示す金属の混合膜を 用いた以外は、実施例1と同様に有機電界発光素子を作 製し、その特性を評価した。

【0042】その結果を、以下の(表2)に示す。 【0043】

【表2】

金属	仕事製数 (eV)	発光効率 (cd/A)	原動寿命 (時間)
リチウム	2. 9	3. 1	510
マグネシウム	3. 7	2. 8	450
カルシウム	2. 9	2. 9	490
アルミニウム	4. 3	0.8	1
銀	4. 3	0.5	1

【0044】(表2)より、本実施例の有機電界発光素 子は、発光効率、駆動寿命が大幅に改善されていること が確認された。

(実施別4) 本実施例では、バッファー層として芳香族 アミン化合物とリチウムの混合腰を用いた以外は、実施 例1と同様に有機電界発光素子を作製し、その特性を評 価した、芳等族アミン化合物としては(化1)に示した TPT、N、N'ージフェニルー N、N'ビス (3ー メチルフェニル) ー1、1'ービフェニルー 4、4'ー ジアミンであるTPD、及び4、4'、4'、4'、1' (Nー(3ーメチルフェニル) ーNーフェニルアミノ) トリフェニルアミンであるMTDA を用いた。 [0045] をの結果を、以下の(接3)にデオ。

【0046】 【表3】

芳香族アミン	発光効率 (cd/A)	駆動寿命 (時間)
TPT	2. 8	250
TPD	2. 3	180
m-MTDATA	2. 5	230

【0047】(表3)より、本実施例の有機電界発光素 子は、発光効率、駆動寿命が大幅に改善されていること が確認された。

(実施例5) 本実施例では、バッファー届として (表 4) に示したポルフィリン化合物のみを用いた以外は、 実施例1と同様に有機電界発光素子を作製し、その特性 を評価した。

【0048】その結果を、以下の(表4)に示す。 【0049】

[表4]

ポルフィリン化合物	発光効率 (cd/A)	駆動寿命 (時間)
2, 3, 7, 8, 12, 13, 17, 18-オクタエチル-21H, 23H-ポル フィン	2. 5	250
2, 3, 7, 8, 12, 13, 17, 18-オクタエチルー21H, 23H-ポル フィン第	2. 3	230
2, 7, 12, 17-テトラ-t-プチル-5, 10, 15, 20-テトラア ザ-21H, 23H-ポルフィリン	2. 1	240

【0050】(表4)より、本実施例の有機電界発光素

子は、発光効率、駆動寿命が大幅に改善されていること が確認された。

[0051]

1000017 提购の効果! 以上のように、本発例によれば、一対の 電権の内の陰極に接して設けたパッファー層が、ポルフ メリン化合物と仕事限数が4.0 e ソンドの全属を少な くとも含むものとすることにより、発光効率が減、都動 が命物の加度の低下が小さい有機電界発光素子が得られ るという有利な必要が得られる。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の実施例における有機電界発光素子の構成図

【符号の説明】

ガラス基板
 透明電極

3 正孔輸送層 4 発光層

5 バッファー層6 陰極

【図1】

